# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift

27 03 998

(1) @

Aktenzeichen:

P 27 03 998.1-41

@

Anmeldetag:

1. 2.77

4

Offenlegungstag:

3. 8.78

3

Unionspriorität:

**39 39 30** 

(5)

Bezeichnung:

Flüssiges Waschmittelkonzentrat mit geringem Schaumvermögen

0

Anmelder:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf

@

Erfinder:

Hennemann, Manfred, 4000 Düsseldorf;

Löhr, Albrecht, Dipl.-Chem. Dr., 4030 Ratingen; Krings, Peter, Dipl.-Chem. Dr., 4150 Krefeld

Prüfungsantrag gem. § 28b PatG ist gestellt

#### Patentansprüche

- (1) Flüssiges, wäßriges Waschmittelkonzentrat mit geringem Schaumvermögen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an
- a) 5 bis 12 Gew.-% eines linearen Natrium-Alkylbenzolsulfonats mit 10 bis 13 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette und bzw. oder eines linearen sekundären Natrium-Alkansulfonats mit 14 bis 18 Kohlenstoffatomen,
- b) 2 bis 6 Gew.-% eines linearen Natrium-Alkylpolyglykoläthersulfats mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette und 1 bis 3 Äthylenglykoläthergruppen,
- c) 2 bis 6 Gew.-% einer Kalium- oder Natriumseife von im wesentlichen gesättigten Fettsäuren mit 12 bis 18 Kohlenstoffatomen wovon 50 bis 90 Gew.-% 16 bis 18 Kohlenstoffatome aufweisen,
- d) 15 bis 28 Gew.-% eines Gemisches von äthoxylierten Alkoholen, bestehend zu 30 bis 50 Gew.-% aus 8 bis 12 Glykoläthergruppen aufweisenden und zu 30 bis 50 Gew.-% aus 3 bis 7 Glykoläthergruppen aufweisenden linearen, primären Alkoholen mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und einem Verhältnis von gesättigten zu einfach ungesättigten Kohlenwasserstoffresten von 1: 4 bis 4: 1, sowie zu 10 bis 30 Gew.-% aus 4 bis 9 Glykoläthergruppen aufweisenden linearen oder in 2-Stellung methylverzweigten primären gesättigten Alkoholen mit 10 bis 1: Kohlenstoffatomen,
- e) 2 bis 7 Gew.-% eines Fettsäurediäthanolamids mit 10 bis 16 Kohlenstoffatomen im Fettsäurerest,
- f) 4 bis 10 Gew.-% eines Toluol-, Xylol- oder Cumolsulfonats in Form des Natrium-, Kalium- oder Triäthanolaminsalzes und
- g) 2 bis 7 Gew.-% eines Alkanols mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, wobei die Summe aller wasserfreien Bestandteile 40 bis 60 Gew.-% beträgt.

- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (a) genannte Bestandteil aus 6 bis 10 Gew.-% Natrium-n-dodecylbenzolsulfonat besteht.
- 3. Mittel nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (b) genannte Bestandteil aus 3 bis 5 Gew.-% Cocosfettalkoholdiglykoläthersulfat besteht.
- 4. Mittel nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (c) genannte Bestandteil aus 3 bis 5 Gew.-% eines Gemisches von Natriumseifen von Cocos- und Talgfettsäuren im Gewichtsverhältnis 1: 4 bis 1: 20 besteht.
  - 5. Mittel nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (d) genannte Bestandteil zu 16 bis 25 Gew.-% aus einem Gemisch äthoxylierter Alkohole folgender Zusammensetzung besteht:
    - 35 bis 45 % eines durchschnittlich 9 bis 11 Glykoläthergruppen aufweisenden linearen, primären Alkohols und
    - 35 bis 45 % eines durchschnittlich 4 bis 6 Glykoläthergruppen aufweisenden linearen, primären Alkohols, wobei der jeweils 16 bis 18 Kohlenstoffatome aufweisende Alkoholrest im Verhältnis von 1 : 2 bis 2 : 1 aus gesättigten und einfach ungesättigten Anteilen besteht, sowie
  - 15 bis 25 % eines durchschnittlich 5 bis 7 Glykoläthergruppen aufweisenden linearen und bzw. oder in 2-Stellung methylverzweigten primären gesättigten Alkohols.
- 6. Mittel nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (e) genannte Bestandteil aus 3 bis 6 Gew.-% eines Fettsäurediäthanolamids mit 12 bis 14 Kohlenstoffatomen im Fettsäurerest besteht.
- 7. Mittel nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der unter (f) genannte Bestandteil aus 5 bis 8 Gew.-% Kalium-toluolsulfonat besteht.

Zahl der Äthylenglykoläthergruppen beträgt vorzugsweise 2, die Zahl der Kohlenstoffatome im Alkylrest vorzugsweise 12 bis 14 und der Gehalt des Mittels an dem Natriumsalz des Äthersulfats vorzugsweise 3 bis 5 Gew.-%.

Der unter (c) aufgeführte Bestandteil besteht vorzugsweise aus einer Natriumseife von im wesentlichen gesättigten Fettsäuren, d.h. solchen, deren Anteil an mehrfach ungesättigten Fettsäuren unter 0,1 Gew.-% und an einfach ungesättigten unter 10 Gew.-% beträgt. Weiterhin soll der Anteil an  $^{\rm C}_{16-18}$ -Fettsäuren 50 bis 90 % betragen. Geeignete Fettsäuregemische werden beispielsweise durch Kombinieren von Cocound Talgfettsäuren bzw. den Talgfettsäuren analog zusammengesetzten gehärteten Fettsäuregemischen im Verhältnis von  $^{\rm C}_{12-14}$ -Fettsäuren zu  $^{\rm C}_{16-18}$ -Fettsäuren von 1 : 4 bis 1 : 20 erhalten.

Der Bestandteil (d) besteht aus drei Komponenten, die sich teils durch die Struktur des Kohlenwasserstoffrestes, teils durch den Athoxylierungsgrad unterscheiden. Die beiden zuerst genannten Komponenten weisen lineare, primäre Alkoholreste mit jeweils 16 bis 18 Kohlenstoffatomen auf, wie sie beispielsweise aus natürlich vorkommenden Fettsäuren, insbesondere Talgfettsäuren zugänglich sind. Derartige Gemische enthalten beispielsweise Cetyl-, Stearyl-, Palmitoleyl- und Oleylalkohol, wozu noch, bedingt durch die Herstellung, geringe Anteile an Alkoholen mit weniger als 16 und mehr als 18 Kohlenstoffatomen kommen können. Das Verhältnis von gesättigten zu einfach ungesättigten Kohlenwasserstoffresten beträgt 4:1 bis 1:4 und vorzugsweise 3 : 1 bis 1 : 3. Von diesen Fettalkoholen leitet sich eine nichtionische Komponente mit durchschnittlich 8 bis 12, vorzugsweise 9 bis 11 Glykoläthergruppen und eine zweite mit durchschnittlich 3 bis 7, vorzugsweise 4 bis 6 Glykoläthergruppen ab. Unter dem Ausdruck "durchschnittlich" ist zu verstehen, daß das Maximum der statistischen Kettenverteilung sich in dem angegebenen Bereich befinden soll. Der Anteil dieser beiden Komponenten an dem unter (d) genannten Bestandteil beträgt vorzugsweise jeweils 35 bis 45 Gew.-%.

Die dritte im Bestandteil (d) enthaltene Komponente besteht aus einem äthoxylierten Alkohol, der 10 bis 15 Kohlenstoffatome aufweist und geradkettig oder in 2-Stellung methylverzweigt ist oder auch aus Gemischen mit geradkettig und methylverzweigten Kohlenwasserstoffresten bestehen kann. Alkohole
mit in 2-Stellung befindlicher Methylgruppe sowie deren
Gemische mit geradkettigen Alkoholen sind in bekannter Weise
durch Oxosynthese zugänglich. Anstelle der Oxoalkohole bzw.
im Gemisch mit diesen können auch aus natürlichen Fettsäuren,
insbesondere Cocosfettsäuren zugängliche Alkohole als Ausgangsstoffe verwendet werden. Vorzugsweise enthalten die genannten
äthoxylierten Alkohole 12 bis 15 Kohlenstoffatome und 5 bis
7 Glykoläthergruppen. Der Anteil dieser nichtionischen Komponente beträgt vorzugsweise 15 bis 25 Gew.-% des unter (d) genannten Bestandteils.

Als weitere Bestandteile enthalten die erfindungsgemäßen Mittel die unter (c) aufgeführten Fettsäurediäthanolamide, die sich ebenfalls von natürlichen oder synthetischen Fettsäuren, insbesondere von Cocosfettsäuren ableiten können und vorzugsweise 12 bis 14 Kohlenstoffatome im Acylrest enthalten. Der Gehalt der erfindungsgemäßen Mittel an derartigen Fettsäureäthanolamiden beträgt vorzugsweise 3 bis 6 Gew.-%.

Zur Verbesserung des Lösungsverhaltens enthalten die erfindungsgemäßen Mittel noch die unter (f) genannten hydrotroben Mittel, wie Toluol-, Xylol- oder Cumolsulfonat in Form des Natriumoder Kaliumsalzes in Mengen von 4 bis 10 Gew.-%, insbesondere jedoch Kaliumtoluolsulfonat in Mengen von 5 bis 8 Gew.-%. Als weitere Lösungsverbesserer sind C<sub>1-3</sub>-Alkanole, wie Äthanol, Propanol, Isopropanol und deren Gemische in Mengen von 2 bis 7 Gew.-%, vorzugsweise Äthanol in Mengen von 3 bis 6 Gew.-%, anwesend. Diese vergleichsweise geringen Anteile an organischem Lösungsmittel bieten hinsichtlich der Brennbarkeit noch keine Probleme und beeinträchtigen auch nicht die gegebenenfalls anwesende, von zahlreichen Verbrauchern geschützte Parfümierung.

Als fakultative Bestandteile können zwecks Maskierung von Schwermetallionen noch Komplexierungsmittel, z.B. die Natrium-, Kalium- oder Triäthanolaminsalze von Aminopolycarbonsäuren bzw. Aminopolyphosphonsäuren anwesend sein. Beispiele für derartige Verbindungen sind Nitrilotriacetat (NTA), Kthylendiaminotetraacetat, Diäthylentriaminopentaacetat, Aminotri- (methylen-phosphonat), Athylendiamintetra- (methylenphosphonat), Aminotri- (äthylidenphosphonat) und deren Homologe. Auch Gemische von Komplexierungsmitteln sind geeignet. Der Gehalt der erfindungsgemäßen Mittel an Komplexierungsmittel beträgt zweckmäßigerweise 0,1 bis 2 Gew.-%. Vorzugsweise wird EDTA in Form des Natrium salzes in Mengen von 0,2 bis 1 Gew.-% verwendet.

Weitere brauchbare Zusätze sind wasserlösliche optische Aufheller, beispielsweise Triazinylstilbenderivate der Formel

$$\begin{bmatrix} R^1 \\ C = N \\ C - NH - CH = \\ R^2 \\ S_3^- \end{bmatrix}$$

in den R<sup>1</sup> eine Anilino- und R<sup>2</sup> beispielsweise Anilino-, Morpholino-, Methylamino-, Äthanolamino-, Diäthanolamino- oder N-Methyläthanolamino-Gruppen darstellen. Besonders geeignet sind gegen Oxidationsmittel beständige Diphenyldistyryl-Verbindungen der Formel

in der  $R^3$  und  $R^4$  für H, F,  $CF_3$ , C1,  $C_n^H(2n+1)$ ,  $O-C_n^H(2n+1)$ , COOH,  $COOC_n^H(2n+1)$ , -CN und  $SO_2^{NH}_2$  und n für die Zahl 1 bis 4 stehen. Auch Gemische verschiedener optischer Aufheller können eingesetzt werden. Ihr Anteil in den erfindungsgemäßen Mitteln kann 0,001 bis 0,5 Gew.-% betragen.

Schließlich können noch Konservierungsmittel sowie Farb- und Duftstoffe bzw. Zusätze, die einen Perlglanz bewirken, z.B. der Distearinsäureester des Äthylen- bzw. Diäthylenglykols, anwesend sein. Ihr jeweiliger Anteil beträgt, je nach Wirksamkeit, im allgemeinen bis zu 1 Gew.-%.

Der Gesamtgehalt der erfindungsgemäßen Mittel an wasserfreien Inhaltsstoffen, d.h. den unter (a) bis (g) genannten Bestandteilen einschließlich der gegebenenfalls zusätzlich anwesenden Komplexbildner, optischen Aufheller, Konservierungs- und Konfektionierungsmittel, beträgt 40 bis 60 Gew.-%. Der Rest besteht aus Wasser.

Weitere Gerüststoffe, insbesondere Phosphate und Salze von polymeren Carbonsäuren sind in den Mitteln nicht enthalten, da sie das Lösungsverhalten der Mittel beeinträchtigen würden bzw. auf ökologische Bedenken stoßen könnten. Ebenso soll der Gehalt an freien bzw. salzartig gebundenen Alkanolaminen insbesondere Triäthanolamin, aus den bereits genannten Gründen unter 3 Gew.-%, vorzugsweise unter 1 Gew.-% liegen.

Die erfindungsgemäßen Mittel zeichnen sich durch eine hohe Reinigungskraft gegenüber Textilien aus natürlichen und synthetischen Fasern, wie Wolle, Seide, Kunstseide, Polyesterund Polyamidfasern, aber auch gegenüber solchen aus Cellulose bzw. veredelter Baumwolle aus. Sie übertreffen hierin deutlich vergleichbare auf dem Markt befindliche Produkte. Im hohen Maße überraschend ist, daß die Mittel trotz ihres vergleichsweise hohen Anteils an stark schäumenden Tensiden, in erster Linie an Alkylbenzolsulfonat und Alkylpolyglykoläthersulfat sowie ihres Gehaltes an Fettsäureäthanolamid, das bekanntlich als Schaumverstärker wirkt, selbst bei hohen Anwendungskonzentrationen von beispielsweise 10 g/l in Trommelwaschmaschinen nicht zum Überschäumen neigen. Ungeachtet ihres Gehaltes an Seifen neigen sie auch bei Verwendung sehr harten Wassers nicht zur Ausfällung von Kalkseifen und Inkrustationen

auf Textilien und den Heizelementen der Waschmaschinen. Die Mittel stellen klare Lösungen dar, die unbegrenzt lagerbeständig sind und sich auch bei Temperaturen um O °C bzw. 30 °C nicht entmischen. Auch die Tatsache, daß die Mittel trotz der überwiegenden Verwendung von Natriumsalzen anstelle der in Flüssigkonzentraten meist ausschließlich eingesetzten leichter löslichen Kalium- oder Triäthanolaminsalze klare, konzentrierte Lösungen von hoher Beständigkeit bilden, ist als in hohem Maße überraschend anzusehen. Die Mittel zeigen keine Neigung zum Gelieren, sind leicht gieß- und förderbar und verteilen sich schnell und vollständig in der Waschlauge. Da sie keine oder allenfalls nur sehr geringe Anteile an Triäthanolaminsalzen enthalten, sind sie hervorragend stabil gegen Aktivchlor bzw. Persauerstoff und vermindern nicht deren Bleichwirkung. Sie können daher ohne weiteres beim Waschen mit starken Bleichmitteln, wie Hypochlorit oder Persäuren, d.h. auch solchen Persäuren, die intermediär aus Persalzen und Bleichaktivatoren gebildet werden, kombiniert werden. Aufgrund ihres Gehaltes an Fettsäureäthanolamiden sind sie hautfreundlich und verleih n d n gewaschenen Textilien einen angenehmen Griff. Da sie ausschließlich biologisch gut abbaubare Tenside und keine Phosphate enthalten und auch die Menge der gegebenenfalls anwesenden Komplexbildner sehr gering ist, sind sie vom ökologischen Standpunkt als weitgehend unbedenklich anzusehen.

Die Anwendungskonzentration der Mittel liegt im allgemeinen bei 2 bis 10 g/l, insbesondere bei 3 bis 6 g/l. In dieser Verdünnung weisen die Lösungen üblicherweise einen pH-Wert von 7,2 bis 10,0 auf.

### Beispiele

Die Rezepturbeispiele 1 - 4 sind in der Tabelle 1 zusammengestellt. Das Alkansulfonat wies eine durchschnittliche Kettenlänge von 16 C-Atomen, das aus Cocosfettalkoholen hergestellte Diglykoläthersulfat eine solche von 12,7 auf. Die Seife bestand zu 10 Gew.-% aus Cocos- und zu 90 Gew.-% aus Talgfettsäureseife mit einem Anteil an ungesättigten Fettsäuren von unter 1 %. Der den nichtionischen Tensiden zugrundeliegende  $C_{16-18}$ -Alkohol wies eine Jodzahl von 50 auf und bestand zu 53 Gew.-% aus Oleylalkohol, zu 27 Gew.-% aus Stearylalkohol und zu 20 Gew.-% aus Cetylalkohol. Der in der 3. nichtionischen Komponente enthaltene Oxoalkohol bestand zu 76 % aus geradkettigen zu 24 % aus in 2-Stellung methylverzweigten Alkoholen. Die Abkürzung XO bedeutet angelagertes Athylenoxid. Die mittlere Kettenlänge des aus Cocosfettsäuren gewonnenen äthoxylierten C<sub>12-14</sub>-Alkohols sowie des ebenfalls aus Cocosfettsäuren hergestellten Fettsäurediäthanolamids betrug 12,7. Als optische Aufheller wurde in Beispiel 1 ein Triazinylstilbendisulfonsäure-Derivat gemäß vorstchender Formel verwendet, in der R<sup>1</sup> für einen Anilinorest und R<sup>2</sup> für einen Morpholinorest stehen. In Beispiel 3 wurde ein Diphenyldistyryl-Aufheller gemäß vorstehender Formel eingesetzt, in der  $\mathbb{R}^3$  und  $\mathbb{R}^4$  für Wasserstoff stehen. Beide Aufheller kamen als Natriumsalze zur Anwendung. Das Formalin diente als Konservierungsmittel.

Der pH-Wert der Mittel lag zwischen 10,8 (Beispiel 1) und 11,3 (Beispiel 5). Bei einer Anwendungskonzentration von 10 g/l in enthärtetem Wasser lag er zwischen 9,6 (Beispiel 1) und 10 (Beispiel 5), bei einer Anwendungskonzentration von 4 g/l in Leitungswasser von 16 OdH zwischen 7,4 (Beispiel 1) und 7,6 (Beispiel 5). Die Viskosität bei 20 OC (gemessen nach Brookfield mit Spindel 2 bei 20 U/min) lag zwischen 300 cP (Beispiel 1) und 600 cP (Beispiel 5).

Bestandteile (in Gew%)		Beispiel				
	1	2	3	4	5	
n-Dodecylbenzolsulfonat (Na-Salz)	10,0	8,5	7,0	-	6,4	
C <sub>15-17</sub> -n-Alkansulfonat (Na-Salz)	-	-	-	8,5	_	
C <sub>12-14</sub> -Alkyldiglykoläthersulfat	ŀ					
(Na-Salz)	5,0	4,25	3,6	4,5	3,2	
C <sub>12-18</sub> -Seife (Na-Salz)	4,0	3,5	3,0	4,0	2,7	
C <sub>16-18</sub> -Alkohol + 10 A0	10,0	8,5	7,0	10,0	6,4	
C <sub>16-18</sub> -Alkohol + 5 AO	10,0	8,5	7,0	10,0	6,4	
C <sub>14-15</sub> -Oxoalkohol + 7 AO	5,0	4,25	-		3,2	
C <sub>12-14</sub> -Alkohol + 6 AO	_	•	3,5	5,0		
C <sub>12-14</sub> -Fettsäurediäthanolamid	5,0	4,25	3,5	4,0	3,2	
Toluolsulfonat (K-Salz)	8,0	6,8	5,5	7,0		
Äthanol	5,0	4,25	3,5	4,5	3,2	
EDTA (Na-Salz)	0,5		-	0,5	-	
EDTA (Triäthanolaminsalz)	-	1,0	1,0	•	1,0	
Formalin	0,1	0,1	0,1	0,1		
optischer Aufheller	' -	0,1	0,1	-	_	
Parfümöl, Farbstoff	0,4	0,4	0,4	0,4	0,5	
Wasser		45,6			-	
				· •	-	

Tabelle 1

Die Mittel wurden bei Temperaturen zwischen 0 °C und 40 °C während 9 Wochen gelagert, wobei keine Änderungen eintraten. Eine weitere Probenreihe wurde während Wochen im täglichen Wechsel auf +40 °C erwärmt und anschließend auf -10 °C abgekühlt, wobei nach Wiedereinstellung auf Raumtemperatur die Lösungen ebenfalls unverändert waren. Nach zweiwöchiger Lagerung bei -5 °C erwiesen sich die Mittel als dickflüssig, nach gleicher Lagerzeit bei -10 °C als pastös. Eine Phasentrennung trat nicht ein, und nach Wiedererwärmen war der ursprüngliche Lösungsbzw. Viskositätszustand wieder hergestellt.

Das Wasch- und Schaumvermögen der Mittel wurde in einer handels- üblichen Haushaltswaschmaschine mit horizontal gelagerter Trommel (Bauart "Miele W 433") unter Verwendung von Leitungswasser von 16 OdH durchgeführt. Die Schaumhöhe konnte durch das Sichtglas in der Fronttür verfolgt werden. Für die Bewertung der Schaumhöhe wurde der Freiraum zwischen Laugenpegel und oberem Rand des Sichtglases mittels angebrachter Markierungen in 4 Zonen unterteilt, wobei folgende Noten vergeben wurden:

- O = kein Schaum
- 1 = Schaumhöhe 1/4 des Schauglases
- 2 = Schaumhöhe 1/2 des Schauglases
- 3 = Schaumhöhe 3/4 des Schauglases
- 4 = Schaum am oberen Rand des Schauglases
- 5 = Schaum im Einfüllstutzen sichtbar

Die Waschmaschine wurde mit kleinen Textilproben bzw.

Garnsträngchen beschickt, die unter standartisierten Bedingungen angeschmutzt waren (Testgewebe und -stränge des Instituts für Wäschereiforschung, Krefeld, des Empa-Instituts in St. Gallen/Schweiz und der Tetsfabrics Inc., USA). Zusätzlich wurden zwecks praxisnaher Bedingungen, d.h. zur Erzielung eines üblichen Füllungsgrades der Waschmaschine, jeweils 1 kg mäßig verschmutzte Haushaltswäsche zugegeben. Das Mittel gemäß

Beispiel 1 wurde in einer Konzentration von 2,6 g/l, das gemäß Beispiel 5 in einer Konzentration von 4 g/l angewendet. Die Laugenmenge betrug 40 l, das Flottenverhältnis (Textilgut in kg zu Waschlauge in Liter) 1:40, die Waschtemperatur je nach Textilgut 30 bzw. 40 °C und die Waschdauer ca. 15 Minuten. Nach dem Waschgang erfolgte ein dreimaliges Spülen mit Leitungswasser, worauf die Textilproben getrocknet und der Weißgrad auf photometrischem Wege mit gefiltertem monochromatischem Licht (460 nm) bestimmt wurde. Es sei darauf hingewiesen, daß die standartisierten Testanschmutzungen in der Regel sehr intensive und hartnäckige Verschmutzungen darstellen, die auch bei Verwendung sehr wirksamer Mittel nicht mit einer einzigen Waschbehandlung entfernt werden können, die jedoch andererseits eine sehr gute Beurteilung der Waschkraft ermöglichen.

Zur Bestimmung des Sekundärwaschverhaltens, d.h. der Zunahme der Vergrauung unter Schmutzbelastung, wurden nicht angeschmutzte Textilstreifen 30mal der gleichen Waschbehandlung in Gegenwart normal verschmutzter Haushaltswäsche (je 1 kg auf 20 g Testgewebe bzw. Teststrängchen) unterworfen und danach ebenfalls der Weißgrad photometrisch bestimmt. Die Ergebnisse sind in den Tabellen 2 und 3 zusammengestellt. "A" bedeutet Anfangswert.

Zum Vergleich wurde ein neuzeitliches Flüssigwaschmittel des Handels herangezogen, das ebenfalls entsprechend der Gebrauchs-anweisung in einer Konzentration von  $4\,g/l$  eingesetzt wurde (Bezeichnung der Versuchsreihe = V).

Sämtliche Werte sind Mittelwerte aus jeweils 5 Parallelversuchen.

Die Ergebnisse zeigen die Überlegenheit der erfindungsgemäßen Mittel.

				& Remission	lon				
	Temp.	angesch	mutzt,	angeschmutzt, 1 Wäsche	n .	cht	nicht angeschmutzt, 30 Wäschen	itzt, 30	Wäscher
,	ပ	-	'n	>	<		<b>*</b>	7	>
Wolle Polyacrylnitril 40° Polyamid Polyester Baumwolle, veredelt 40° Mischgewebe aus 65 % Polyester und 35 % veredelter Baumwolle	30 <b>°</b> 40° 40° 40° 40° 40° 40° 40°	58,8 47,5 65,7 40,7 53,5 52,5	58,8 47,6 65,7 40,8 53,6 52,5	47,8 41,8 54,8 36,8 49,3	57,0 84,9 85,1 81,4 85,2		84,0 81,3 84,0 80,0	84,1 84,7 81,4 84,0 79,9	54,9 82,7 84,0 80,8 83,2 78,8

Tabelle 2

·17 ·

2703998

	Schaumnoten			
	1	5	V	
25 °C	1,5	1,5	3	
25 °C 30 °C 40 °C	.2 . 1	2	3,5 2	

Tabelle 3